This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

T S1/FULL/1

```
1/19/1
```

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012030009

WPI Acc No: 1998-446919/199838

XRAM Acc No: C98-135528

Pressurised liquid aerosol propellant for pharmaceutical inhalers contains carbon dioxide and hydro-fluoroalkane; gives more consistent dosing and a better particle size spectrum

Patent Assignee: JAGO RESEARCH AG (JAGO-N); JAGO PHARMA AG (JAGO-N); JAGO

PHARM AG (JAGO-N)

Inventor: HERZOG K; KELLER M

Number of Countries: 025 Number of Patents: 010

Pa	tent Family:	:				•		
Pa	tent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
WO	9834595	A1	19980813	WO 98CH37	Α	19980202	199838	В
ZA	9800937	A ·	19981028	ZA 98937	A	19980205	199848	
AU	9856496	A	19980826	AU 9856496	Α	19980202	199902	
NO	9903773	Α	19991004	WO 98CH37	Α	19980202	199951	
				NO 993773	Α	19990804		
ΑU	718967	В	20000504	AU 9856496	Α	19980202	200030	
ΕP	1014943	A1	20000705	EP 98900837	Α	19980202	200035	
				WO 98CH37	. A	19980202		
ΝZ	337065	. A	20010223	NZ 337065	Α	19980202	200115	•
				WO 98CH37	A	19980202		
JP	2001511160	W	20010807	JP 98533479	A	19980202	200150	
			•	WO 98CH37	A	19980202		
ΕP	1014943	В1	20020619	EP 98900837	A	19980202	200240	
				WO 98CH37	A	19980202		•
DE	59804534	G.	20020725	DE 504534	A	19980202	200256	
	-	•		EP 98900837	Α	19980202		
				WO 98CH37	A	19980202		

Priority Applications (No Type Date): CH 97248 A 19970205

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

₩Θ=9834595* A1 G 45 A61K-009/12

Designated States (National): AU CA JP NO NZ US

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC

Based on patent WO 9834595

NL PT SE

ZA 9800937 39 A61K-000/00

AU 9856496 · A A61K-009/12 NO 9903773 Α A61K-000/00

AU 718967 В A61K-009/12 Previous Publ. patent AU 9856496

Based on patent WO 9834595

EP 1014943 A1 G A61K-009/12 Based on patent WO 9834595 Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU

NL PT SE

NZ 337065 A61K-009/00 Based on patent WO 9834595

JP 2001511160 W 37 A61K-009/12 Based on patent WO 9834595

B1 G EP 1014943 A61K-009/12 Based on patent WO 9834595

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU

NL PT SE

DE 59804534 A61K-009/12 Based on patent EP 1014943 Based on patent WO 9834595

Abstract (Basic): WO 9834595 A

A pressurised liquid aerosol propellant comprises carbon dioxide and a hydro-fluoroalkane of formula (I). CxHyFz (I). x = 1-3;y, z are at least 1; y+z = 2x + 2.USE - For medical inhalers and also metered dose inhalers for local and topical application. ADVANTAGE - The use of co-solvents such as ethanol is known to help reduce the tendency of the active compound to adhere to the inner surface of the aerosol container. However, ethanol can lead to crystallisation and a reduction in the proportion of inhalable particles (i.e. those < 6 mu m in diameter). Certain pharmaceuticals, such as budenoside, fenoterol-HBr and salbutamol, are also unstable when stored in ethanol. The system of the invention overcomes these problems because it allows less ethanol to be used, improves the solubility of any surfactants and increases the storage stability. Since the CO2 partially dissolves in the hydro-fluoroalkane, it comes out of solution as the container is gradually emptied, maintaining the container's internal pressure and therefore producing more consistent dosing and a better particle size spectrum. Dwg.0/6 Title Terms: PRESSURISED; LIQUID; AEROSOL; PROPELLANT; PHARMACEUTICAL; INHALE; CONTAIN; CARBON; DI; OXIDE; HYDRO; FLUOROALKANE; MORE; CONSISTENT ; DOSE; PARTICLE; SIZE; SPECTRUM Derwent Class: A96; B05; B07 International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-009/00; A61K-009/12 International Patent Class (Additional): A61K-031/175; A61K-031/355; A61K-031/4045; A61K-031/436; A61K-031/455; A61K-031/56; A61K-031/565; A61K-031/575; A61K-031/727; A61K-047/06; C09K-000/00 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): A12-V01; B05-C04; B10-H02B; B12-M01A; B12-M01B Polymer Indexing (PS): <01> *001* 018; R00351 G1558 D01 D23 D22 D31 D42 D50 D73 D82 F47; P0055; H0000

- ; P8004 P0975 P0964 D01 D10 D11 D50 D82 F34; M9999 M2153-R; M9999 M2200; M9999 M2186; M9999 M2813
- *002* 018; R00351 G1558 D01 D23 D22 D31 D42 D50 D73 D82 F47; R00370 G1558 D01 D11 D10 D23 D22 D31 D42 D50 D73 D83 F47; P0055; M9999 M2153-R; M9999 M2039; P0975-R P0964 F34 D01 D10; H0044-R H0011; H0022 H0011

003 018; ND01; Q9999 Q6699; Q9999 Q9110; Q9999 Q8037 Q7987

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/3459
A61K 9/12, 9/00		(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 13. August 1998 (13.08.9
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/CH (22) Internationales Anmeldedatum: 2. Februar 1998 (Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, 1E, I
(30) Prioritātsdaten: 248/97 5. Februar 1997 (05.02.97)	(Veröffentlicht Mis internationalem Recherchenbericht.
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US PHARMA AG [CH/CH]; Eptingerstrasse 51, Muttenz (CH).): JA(CH-41	32
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KELLER, Manfred Hegegasse 7, D-79189 Bad Krozingen (DE). Kurt [CH/CH]; Burgfelderstrasse 204, CH-40 (CH).	HERZC	G, 1
(74) Anwalt: ZIMMERMANN, H.; A. Braun Braun H chmann AG, Postfach 160, CH-4003 Basel (CH)	éritier).	35-

(54) Title: MEDICAL AEROSOL FORMULATIONS

(54) Bezeichnung: MEDIZINISCHE AEROSOLFORMULIERUNGEN

(57) Abstract

The invention concerns a pressure-liquified propellant mixture for aerosols, said mixture comprising a fluoridated alkane, in particular 1,1,1,2-tetrafluoroethane and/or 1,1,1,2,3,3,3-heptafluoropropane, and carbon dioxide. This mixture improves the wetting properties for pharmaceutical active substances, whereby existing formulation problems with hydrofluoroalkanes as concerns suspension and solution aerosols can be overcome and hence improved medical aerosol formulations can be obtained. By using carbon dioxide, the pressure and hence the particle size distribution can be influenced in targeted manner, and by removing oxygen from the hydrofluoroalkanes the stability during storage of oxidation-sensitive active substances can be improved.

(57) Zusammenfassung

Ein druckverflüssigtes Treibimittelgemisch für Aerosole, umfassend ein fluoriertes Alkan, insbesondere 1,1,1,2-Tetrafluorethan und/oder 1.1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan, und Kohlendioxid, ermöglicht eine Verbesserung der Benetzungseigenschaften für pharmazeutische Wirkstoffe, wobei man die mit Hydrofluoralkanen bestehenden Formulierungsprobleme in Bezug auf Suspensions- als auch Lösungsaerosole überwinden und damit verbesserte medizinische Aerosolformulierungen erhalten kann. Mit Hilfe von Kohlendioxid ist es auch möglich, den Druck und damit die Teilchengrössenverteilung gezielt zu beeinflussen sowie durch Verdrängung von Sauerstoff aus den Hydrofluoralkanen die Lagerstabilität von oxidationsempfindlichen Wirkstoffen zu verbessem.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	101	TOTOTION				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
		AB star	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
	AL	Albanien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
	AM	Armenien	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	AT	Osterreich	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
	ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Мопасо	TD	Tschad
	ΑZ	Ascrbaidschan	GE	_	MD	Republik Moldau	TG	Togo
	BA	Bosnien-Herzegowina		Georgien Ghana	MG	Madagaskar	TJ.	Tadschikistan
ļ	BB	Barbados	GH		MK	Die chemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
١	BE	Belgien	GN	Guinea	14115	Republik Mazedonien	TR	Türkei
l	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ı	BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	ÜA	Ukraine
l	BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UG	Uganda
١	BR	Brasilien	ΙL	Israel			US	Vereinigte Staaten von
١	BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi		Amerika
۱	CA	Kanada	ΙT	Italien	MX	Mexiko	UZ	Usbekistan
ı	CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	VN	Victnam
l	CG	Kongo	KB	Kenia	NL	Niederlande	YU	Jugoslawich
İ	CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen		Zimbabwe
ļ	CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
ì	CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
I	CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
1	CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
1	CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia -	RU	Russische Föderation		
	DE	Deutschland	Ll	Liechtenstein	SD	Sudan		
į	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
	EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Medizinische Aerosolformulierungen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein druckverflüssigtes Treibmittelgemisch auf der Basis von Hydrofluoralkanen, eine medizinische Aerosolformulierung, die ein solches Treibmittelgemisch enthält, sowie ein Verfahren zur Herstellung der Aerosolformulierung.

Viele Gase, wie z.B. Kohlendioxid und Stickstoff, lassen sich zwar unter Druck verflüssigen, eignen sich aber nicht als Treibmittel für Dosieraerosole, weil der Binnendruck im Behältnis mit zunehmender Entleerung sehr stark abnimmt. Aus diesem Grunde eignen sich nur solche Treibgase für medizinische Dosieraerosole, die sich bei Raumtemperatur verflüssigen lassen und nur zu einer geringfügigen Abnahme des Binnendrucks führen, wenn der Inhalt sukzessive abgesprüht wird. Hierzu zählen die treibgasförmigen Alkane, wie z.B. Propan, Butan und Isobutan, sowie die Fluorchlorkohlenwasserstoffe (FCKWs), wie z.B. Trichlorfluormethan (F11), Dichlordifluormethan (F12) und 1,2-Dichlor-1,1,2,2-tetrafluorethan (F114).

Für Aerosolanwendungen wie Haarsprays, Deodorantsprays und dergleichen wurden gelegentlich auch Kombinationen von Treibgasen vorgeschlagen. Beispielsweise offenbart WO-A-94/01511 Aerosolformulierungen aus einem komprimierten Gas (Stickstoff, Kohlendioxid, Druckluft, Sauerstoff, Xenon und/oder Argon), einem verflüssigten Kohlenwasserstofftreibmittel, Wirkstoff und Träger, wobei die Formulierungen typischerweise 0,05-2,5 Gew.-% Stickstoff und 1,0-12,0 Gew.-% verflüssigtes Kohlenwasserstofftreibmittel enthalten können und vorzugsweise einen Gehalt von 80-95 Gew.-% an

flüchtigen Trägerverbindungen, wie Ethanol, Propanol, Pentan, Wasser, Aceton und dergleichen, aufweisen. Im Derwent-Abstract AN 86-228980 wird ferner ein Dermatophytiemittel beschrieben, welches 0,1-2 Gew.-% Tolunaphtat, 0,5-70 Gew.-% Treibmittel und 30-80 Gew.-% fluoriertes Alkylhalogenid (Trichlormonofluormethan, Tetrachlordifluorethan, Trichlortrifluorethan und/oder Dibromtetrafluorethan) mit einem Siedepunkt von mindestens 20°C als Lösungsmittel enthält; als Treibmittel sollen sich Petroleumgas, Dimethylether, Dichlordifluormethan, Dichlortetrafluorethan, Kohlendioxid etc. eignen. Andererseits ist aus WO-A-93/17665 eine Methode zur Verabreichung physiologisch wirksamer Verbindungen bekannt, bei der aus einem überkritischen flüssigen Lösungsmittel und dem Wirkstoff eine überkritische flüssige Lösung gebildet und diese dann in den unterkritischen Bereich übergeführt wird. Als überkritische Lösungmittel sollen sich Kohlendioxid, Distickstoffmonoxid, Fluorchlorkohlenwasserstoffe, Xenon, Schwefelhexafluorid, Ethanol, Aceton, Propan und/oder Wasser eignen.

Aufgrund der Ozonproblematik, hervorgerufen durch die Abspaltung von radikalischen Chloratomen aus den FCKWs, haben sich im Montrealer Abkommen viele Staaten darauf verständigt, die FCKWs als Treibmittel zukünftig nicht mehr zu verwenden. Als FCKW-Ersatzstoffe für den medizinischen Bereich eignen sich fluorierte Alkane, vor allem 1,1,1,2-Tetrafluorethan (HFA 134a) und 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan (HFA 227), da diese inert sind und eine sehr geringe Toxizität aufweisen. Aufgrund ihrer physikalischen Eigenschaften, wie Druck, Dichte etc. sind sie besonders geeignet, um die FCKWs wie F11, F12 und F114 als Treibmittel in Dosieraerosolen zu ersetzen.

In US-A-4 139 607 wurde ferner ein Treibmittelsystem aus verflüssigtem Bis(difluormethyl)ether und gasförmigem Kohlendixoid vorgeschlagen, das im Gegensatz zu Kombinationen von Kohlendioxid mit anderen bekannten Treibmitteln wie Trichlorfluormethan oder Methylenchlorid befriedigende Aerosolmuster ergeben soll, das sich aber nicht durchgesetzt hat. Gemäss der Offenbarung von US-A-4 139 607 können dem Treibmittelsystem andere, herkömmliche Treibmittel wie Distickstoffmonoxid, Kohlenwasserstoffe und Fluorkohlenwasserstoffe oder flüssige Träger, wie Ethanol, Perchlorethylen, Trichlorethylen, Aceton, Amylacetat, Wasser und dergleichen, zugesetzt werden, wobei in den offenbarten Beispielen meist Ethanol und Bis(difluormethyl)ether im Gewichtsverhältnis von etwa 1:1 verwendet wurden. Andererseits wird im Derwent-Abstract AN 89-184245 ausgesagt, dass in Aerosoldruckpackungen zur Verabreichung von Medikamenten anstelle von FCKWs auch Kohlenwasserstoffe, wie Butane und Pentane, andere Druckgase, wie Kohlendioxid, Dimethylether, Stickstoff und Distickstoffoxid, oder Fluorkohlenwasserstoffe verwendet werden könnten.

FCKW-freie medizinische Aerosolzubereitungen mit HFA 134a sind bereits durch die allgemeine Lehre von US-A-2 868 691 und US-A-3 014 844 mit umfasst und aus DE-A-2 736 500 und EP-A-0 372 777 bekannt. Beispiele mit HFA 227 finden sich in WO-A-91/11495, EP-A-0 504 112 und EP-B-0 550 031. Es ist aus verschiedenen Veröffentlichungen bekannt, dass sich die üblichen, in FCKW-haltigen Dosieraerosolen verwendeten Hilfsstoffe, wie z.B. Lecithin, Sorbitantrioleat und Ölsäure, nur unzureichend in Hydrofluoralkanen (im Rahmen der vorliegenden Erfindung mit "HFA" bezeichnet), wie z.B. HFA 134a und HFA 227 lösen, weil eine Kettenverlängerung und die Substitution der Chloratome durch Fluoratome zu ei-

ner Verschlechterung der Löslichkeitseigenschaften für polare Stoffe führt. Bereits bei den FCKWs, die im Vergleich zu den HFAs erheblich bessere Lösungsmittel darstellen, wurden zur Verbesserung der Löslichkeit oft Ethanol oder andere Cosolventien zugesetzt, um Arzneistoffe wie z.B. Isoprenalin und Epinephrine (vgl. US-A-2 868 691) als Aerosol applizieren zu können. Es war daher naheliegend, nicht nur die Löslichkeit der FCKWs, sondern auch diejenige der HFAs durch Zugabe von Ethanol zu verbessern. Beispiele hierfür finden sich in der Fachliteratur als auch in verschiedenen Patentanmeldungen. Alternativ dazu gibt es eine Reihe von Entwicklungen druckverflüssigter Aerosolzubereitungen mit HFA 134a und/oder HFA 227, die treibgaslösliche Hilfsstoffe, wie z.B. fluorierte oberflächenaktive Stoffe (WO-A-91/04011), mono- oder diacetylierte Glyceride (EP-A-0 504 112) oder polyethoxylierte Verbindungen (WO-A-92/00 061), verwenden, die sich auch ohne Ethanolzusatz in den beiden Treibgasen in der erforderlichen Menge lösen lassen. Bisher ist jedoch erst ein Produkt auf der Basis von HFAs als bioäquivalenter Ersatz zugelassen worden, nämlich eine Suspensionsaerosolformulierung von Salbutamolsulfat in HFA 134a, Ethanol und Ölsäure (Airomir®, 3M Health Care Ltd., England).

Für Neuentwicklungen medizinischer, FCKW-freier Aerosolzubereitungen werden heute als Treibgase vorzugsweise Hydrofluoralkane wie HFA 134a (Dampfdruck ca. 6 bar bei 20°C) und HFA 227 (Dampfdruck ca. 4,2 bar bei 20°C) verwendet. Beide Treibgase unterscheiden sich hinsichtlich ihrer Dichte (ca. 1,4 mg/ml für HFA 227 und 1,2 mg/ml für HFA 134a bei 20°C), was insbesondere für Suspensionen von Bedeutung ist. Besitzt der Wirkstoff eine höhere Dichte als das Treibgas, kommt es zu einer Sedimentation, ist dessen

Dichte geringer, kommt es zu einer Flotation. Zur Problemlösung bietet es sich deshalb unter Umständen an, Treibgas-Mischungen zu verwenden und/oder zur Erniedrigung der Dichte Cosolventien wie Ethanol, Diethylether oder andere niedrig siedende Lösungsmittel oder Treibgase wie n-Butan zuzusetzen. Ein wesentlicher Nachteil der HFAs ist deren geringeres Lösungsvermögen im Vergleich zu den FCKWs, insbesondere im Vergleich zu Fll. Die Solvenzeigenschaften nehmen mit zunehmender Kettenlänge in der Reihenfolge F11 > HFA 134a > HFA 227 ab. Aus diesem Grunde lassen sich ohne Erhöhung der Hydrophilie durch Zugabe von polaren Lösungsmitteln, wie z.B. Ethanol, die üblicherweise in FCKWs verwendeten Suspendierhilfsmittel, wie Sorbitantrioleat, Lecithin und Ölsäure, nicht mehr in den üblichen Konzentrationen (ca. 1 : 2 bis 1 : 20, bezogen auf den Wirkstoff) lösen und damit verwenden.

Es ist allgemein bekannt, dass im Falle von Suspensionsformulierungen nur Wirkstoffteilchen, die kleiner als $6~\mu m$ sind, lungengängig sind. Zur gewünschten Deposition derselben in der Lunge, müssen diese deshalb vor der Verarbeitung mittels spezieller Verfahren, wie z.B. Mikronisierung (Mahlen), zerkleinert werden. Der Mahlprozess führt bei den meisten Wirkstoffen zu einer Oberflächenvergrösserung, die meist mit einer Erhöhung der elektrostatischen Ladung einhergeht. Dies kann in der Aerosolzubereitung zu einer Agglomeration oder Koagulation führen und erschwert im allgemeinen eine homogene Wirkstoff-Dispergierung. Als Folge der Grenz- und Ladungsaktivitäten kommt es häufig zu einer Adsorption von Wirkstoff an Grenzflächen, die z.B. zu einer Ringbildung im Behälter an der Stelle führt, wo die Flüssigphase in die Gasphase übergeht. Daneben lassen sich die Suspensionen oft nur unzureichend stabilisieren bzw. in

25

dispergiertem Zustand halten, was ebenfalls mit einer Veränderung der Dosis pro Hub verknüpft sein kann, wenn vor Gebrauch, d.h. vor der Inhalation, die Suspension nicht durch Schütteln homogen redispergiert werden kann. Die mangelhafte Benetzung bzw. Dispergierung der Wirkstoffpartikel hat auch zur Folge, dass diese in vielen Fällen eine hohe Adsorptionstendenz aufweisen und an Oberflächen, wie z.B. der Behälterinnenwand oder dem Ventil, kleben, was dann zu einer vermeintlichen Unterdosierung sowie schlechten Dosiergenauigkeit im Sprühstoss bzw. der "Content Uniformity" (CU, Gleichförmigkeit des Gehalts) der deklarierten Anzahl von z.B. 200 oder 300 Sprühstössen (d.h. Einzeldosen) führt. Bei Suspensionen ist es deshalb in der Regel erforderlich, einen oberflächenaktiven Hilfsstoff bzw. ein Schmiermittel zuzusetzen, weil es ansonsten zu einem Klemmen der Ventile und einer ungenauen Abgabe des Wirkstoffs von Sprühstoss zu Spühstoss kommen kann. Besonders problematisch ist eine im Laufe der Lagerung eintretende Veränderung bzw. Erniedrigung der inhalierbaren, lungengängigen Teilchen, der sogenannten "Fine Particle Fraction" (FPF), was zu einer Abnahme der Wirksamkeit der HFA-Zubereitung führt.

Zur Überwindung der oben dargelegten Probleme können z.B. durch pharmazeutisch-technologische Massnahmen die Benetzungs- und Löslichkeitseigenschaften des Wirkstoffes verändert In der Regel werden jedoch oberflächenaktive Substanzen zugesetzt, wie sie bereits früher bei den FCKW-haltigen Formulierungen Anwendung fanden. Weil sich aber oberflächenaktive Mittel wie Ölsäure und Lecithin nur unzureichend in Hydrofluoralkanen wie HFA 134a und/oder HFA 227 lösen, wird meistens ein Cosolvens wie Ethanol zugesetzt,

WO 98/34595 PCT/CH98/00037

- 7 -

damit man die pharmazeutisch-technologischen Probleme besser kontrollieren kann.

Werden höhere Ethanolkonzentrationen zugesetzt, erniedrigt sich die Dichte der Treibgas-Mischung, was vor allem bei Suspensionen zu einer unerwünschten Wirkstoff-Sedimentation führen kann. Daneben kann es aber durch die Erhöhung der Löslichkeit während der Lagerung auch zu Anlösungseffekten kommen, was dann zu einem Kristallwachstum führt. Dieser Effekt als auch eine Agglomeration der Wirkstoffpartikel kann dann im Laufe der Lagerung zu einer Veränderung bzw. Erniedrigung der inhalierbaren, lungengängigen Teilchen, der sogenannten "Fine Particle Fraction" (FPF), führen.

Zur Messung der aerodynamischen Partikelgrössenverteilung und des Anteils, der Masse oder der Dosis der inhalierbaren, lungengängigen Teilchen (d.h. der Fine Particle Fraction FPF, Fine Particle Mass FPM bzw. Fine Particle Dose FPD) eignen sich Impaktoren, wie z.B. der 5-Stufen Multistage Liquid Impinger (MSLI) oder der 8-Stufen Andersen Kaskaden Impaktor (ACI), die in Chapter <601> der United States Pharmacopoeia (USP) oder in der Inhalanda Monographie der Europäischen Pharmacopoe (Ph. Eur.) beschrieben sind. Anhand der aerodynamischen Partikelgrössenverteilung kann man mittels eines "Log-probability plots" (logarithmische Darstellung der Wahrscheinlichkeitsverteilung) den mittleren aerodynamischen Teilchendurchmesser (Mass Median Aerodynamic Diameter MMAD) von Aerosol-Zubereitungen abschätzen und ableiten, ob der Wirkstoff eher im oberen oder unteren Lungenbereich deponiert wird.





Liegt der Wirkstoff im HFA-Treibgas/Ethanol-Gemisch nicht suspendiert, sondern gelöst vor, sind Probleme in Bezug auf die Streuung der Dosiergenauigkeit pro Hub meist weniger ausgeprägt.

8 -

Bei gleichem Ethanolgehalt erhält man mit HFA 134a im Vergleich zu HFA 227 einen grösseren Prozentsatz inhalierbarer (kleinerer) Teilchen, was auf den höheren Druck von HFA 134a zurückzuführen ist. Prinzipiell gilt: Je höher der Binnendruck in der Aerosoldose, desto feiner ist das Teilchenspektrum der Aerosolwolke. Lösungsaerosole mit geringem Ethanolanteil weisen in der Regel bei Verwendung von feinen Vernebelungsdüsen auch einen kleineren MMAD (0,8 -1,5 $\mu\text{m})$ auf als Suspensionsaerosole (2 - 6 μm). Dies hängt damit zusammen, dass bei Lösungsaerosolen Tröpfchen und bei Suspensionsaerosolen Partikel erzeugt werden.

Für die topische Applikation von Wirkstoffen im Bereich der Bronchien und Bronchiolen, sind Partikelgrössen von ca. 2 - 4 μm vorteilhaft, wie sie üblicherweise mit Suspensionsformulierungen erreicht werden. Kleinere Partikel, die in den Alveolarbereich gelangen, werden zum Teil exhaliert (< 0,5 μm) oder gelangen durch Absorption in den systemischen Kreislauf. Hieraus folgt, dass Aerosolzubereitungen für die systemische Applikation günstigerweise Partikelgrössen von ca. 0,5 µm - 2 µm aufweisen sollten, wobei z.B. ein monodisperses Aerosol mit einem sehr hohen Anteil an Partikeln im Bereich von ca. 1 µm besonders vorteilhaft wäre. Abhängig vom gewünschten Depositionsort ist deshalb ein kleinerer oder grösserer MMAD sowie gegebenenfalls ein monodisperses Verteilungsspektrum bevorzugt. Hinsichtlich der Aerodynamik gilt: Je grösser die Masse der Partikel desto grösser ist ihre Tendenz geradlinig weiterzufliegen.

Hieraus ergibt sich, dass es bei einer Änderung der Strömungsrichtung zur Impaktion von Teilchen kommt. Aus Depositionsstudien ist bekannt, dass selbst bei einem optimalen
Inhalationsmanöver nur ca. 20% der aus einem Dosieraerosol
emittierten Teilchen in die Lunge gelangen und nahezu 80 %
im Oropharynx impaktieren.

Bei ethanolhaltigen Lösungsaerosolen kommt es leider häufig zu Problemen betreffend der Wirkstoffstabilität. Der Zersetzungsgrad von Wirkstoffen, wie z.B. Budesonid, Fenoterol-HBr, Formoterol-fumarat, Ipratropiumbromid, Salbutamol etc., kann nach Lagerung in ethanolhaltigen Lösungsaerosolen über den tolerierten Höchstwerten (< 0,5%) liegen. Nachteilig ist des weitern, dass bei höheren Ethanolkonzentrationen von z.B. 10% - 30% der Anteil inhalierbarer Partikel (< 6 µm) abnimmt, weil aufgrund der andersgearteten Verdampfungseigenschaften von Ethanol weniger Energie zur Dispergierung der Aerosolzubereitung, d.h. zur Bildung inhalierbarer Tröpfchen bzw. Partikel bereitgestellt wird. Diese und andere Gründe geben einen Hinweis darauf, weshalb die meisten Dosieraerosole als Suspensionen in den Handel gebracht wurden.

Aufgrund der oben dargelegten Zusammenhänge wäre es also wünschenswert für Dosieraerosole, ein Treibgassystem zu haben, mit dem man:

- 25 Wirkstoffe besser benetzen kann;
 - Suspensionsaerosole mit verbesserten Suspensions- und Haltbarkeitseigenschaften herstellen kann;
 - Lösungsaerosole mit verbesserter Lagerungsstabilität und geringerem Ethanolzusatz herstellen kann;
- 30 die Dosiergenauigkeit verbessern kann;

WO 98/34595 PCT/CH98/00037

- die Partikelgrösse bzw. das Partikelgrössenverteilungsspektrum besser einstellen kann; und
- die Fine Particle Dose erhöhen kann.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäss gelöst durch Ver-5 wendung eines Treibgasgemisches auf der Basis von Kohlendioxid und mindestens eines Hydrofluoralkans mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen.

Es wurde nämlich gefunden, dass sich Kohlendioxid in den Hydrofluoralkanen löst und quasi seine Eigenschaften als kompressibles Gas verliert. Derartige Hydrofluoralkan/ Kohlendioxid-Treibgasgemische zeigen bei zunehmender Entleerung nur eine geringfügige Abnahme des Binnendrucks im Behältnis, was deren Verwendung als Treibmittel für Dosieraerosole ermöglicht. Durch die Zugabe von Kohlendioxid zu den Hydrofluoralkanen erhöht sich der Druck annähernd linear mit steigender Kohlendioxidkonzentration. Ferner wird der Druckverlauf in Abhängigkeit der Temperatur durch den Gehalt an Kohlendioxid dahingehend beeinflusst, dass es im Gegensatz zu reinen Hydrofluoralkanen (vgl. Fig. 2 von EP-B-0 550 031) nur zu einem schwach exponentiellen, nahezu linearen Druckanstieg kommt, wenn die Temperatur schrittweise z.B. von 20°C auf 50°C erhöht wird. Diese Effekte werden auch beobachtet, wenn das Treibgasgemisch zusätzlich ein Cosolvens enthält.

- Fig. 1-6 zeigen graphische Darstellungen des Druckverlaufes in Abhängigkeit von der Temperatur für Beispiele erfindungsgemässer Treibmittelgemische, nämlich
- Fig. la und lb für ein Treibmittelgemisch aus 300 Gewichtsteilen HFA 134a und 1 bzw. 3 Gewichtsteilen Kohlendioxid,

WO 98/34595 PCT/CH98/00037

- 11 -

- Fig. 2a und 2b für ein Treibmittelgemisch aus 210 Gewichtsteilen HFA 134a, 90 Gewichtsteilen Ethanol und 1 bzw. 3 Gewichtsteilen Kohlendioxid,
- Fig. 3a und 3b für ein Treibmittelgemisch aus 300 Ge wichtsteilen HFA 227 und 1 bzw. 3 Gewichtsteilen Kohlendioxid,
 - Fig. 4a und 4b für ein Treibmittelgemisch aus 277,5 Gewichtsteilen HFA 227, 22,5 Gewichtsteilen Ethanol und 1 bzw. 3 Gewichtsteilen Kohlendioxid,
- Fig. 5a und 5b für ein Treibmittelgemisch aus 210 Gewichtsteilen HFA 227, 90 Gewichtsteilen Ethanol und 1 bzw. 3 Gewichtsteilen Kohlendioxid, und

15

20

- Fig. 6a und 6b für ein Treibmittelgemisch aus 180 Gewichtsteilen HFA 134a, 120 Gewichtsteilen HFA 227 und 1 bzw. 3 Gewichtsteilen Kohlendioxid.

Da sich der Treibgasdruck CO_2 -haltiger Hydrofluoralkane nicht im Quadrat, sondern nur annähernd linear erhöht, sind deshalb derartige Treibgassysteme weitaus weniger temperaturabhängig als zum Beispiel reine FCKW-Gemische oder Hydrofluoralkane wie HFA 134a und/oder HFA 227.

Überraschenderweise wurde zusätzlich gefunden, dass die Zugabe von Kohlendioxid zu Hydrofluoralkanen wie HFA 134a und/oder HFA 227 zu einer wesentlichen Verbesserung der Benetzungseigenschaften für pharmazeutische Wirkstoffe führt. Durch Einleiten von Kohlendioxid werden also ähnlich einem Wirkstoffcoating Hydrofluoralkane dahingehend in ihren Benetzungseigenschaften verändert, dass man die mit HFA 134a, HFA 227 und anderen Hydrofluoralkanen bestehenden Formulierungsprobleme in Bezug auf Suspensions- als auch Lösungsaerosole überwinden kann. Schon eine Zugabe von Kohlendioxid in einer Grössenordnung von 0,2 Gew.-% oder weni-

ger reduziert signifikant die Adhäsionstendenz von Wirkstoffen an Grenzflächen und vermindert deren Adsorption, Agglomeration und Koagulation. Bereits durch Zugabe geringer Mengen von Kohlendioxid werden die Hydrofluoralkane gewissermassen hydrophilisiert. Damit lassen sich von vielen Wirkstoffen ohne weitere Hilfsmittel Suspensionen herstellen, die sich durch kontrollierte Flockung auszeichnen. Als Folge der besseren Suspendiereigenschaften kann man in vielen Fällen auf die Zugabe von zum Teil unerwünschten oberflächenaktiven Suspendierhilfsmitteln wie z.B. Ölsäure oder eines Cosolvens wie z.B. Ethanol verzichten.

Das erfindungsgemässe Treibmittelgemisch bietet jedoch auch bei Aerosolformulierungen Vorteile, bei denen ein oberflächenaktives Mittel und/oder ein Cosolvens nötig oder erwünscht ist. Einerseits gestattet die Verwendung der kohlendioxid-haltigen Treibmittel nämlich häufig eine Verringerung der benötigten Cosolvensmenge und eine bessere Löslichkeit herkömmlicher oberflächenaktiver Mittel. Anderseits kann der nachteilige Einfluss von Cosolventien wie Ethanol auf die Tröpfchengrösse ganz oder weitestgehend vermieden werden, da durch entsprechende Erhöhung der Kohlendioxidkonzentration auch bei vergleichsweise hohen Cosolvenskonzentrationen der Binnendruck so eingestellt werden kann, dass eine ausreichende Fine Particle Dose erreicht werden kann.

Mit Hilfe von Kohlendioxid ist es auch möglich, Sauerstoff aus den Hydrofluoralkanen zu verdrängen, wodurch die Lagerstabilität von oxidationsempfindlichen Wirkstoffen verbessert wird. Darüberhinaus kann man mit Kohlendioxid den Binnendruck im Aerosolbehältnis so einstellen, dass man im Vergleich zu einem konventionellen FCKW- oder HFA-Do-

15

sieraerosol, die FPF und den MMAD quasi so beeinflussen kann, wie es für die Anwendung am sinnvollsten erscheint. Es ist somit möglich, sowohl MDIs (Metered Dose Inhalers) für die lokale als auch topische Applikation herzustellen. Insbesondere für die systemische Applikation eröffnen sich völlig neue Anwendungsmöglichkeiten, weil man in Verbindung mit geeigneten Vernebelungsdüsen quasi monodisperse Aerosole mit definiertem MMAD und hohen respirablen Fraktionen herstellen kann.

Die Erfindung betrifft daher ein druckverflüssigtes Treibmittelgemisch für Aerosole, umfassend Kohlendioxid und ein Hydrofluoralkan der allgemeinen Formel

$$C_x H_v F_z$$
 (I)

worin x für die Zahl 1, 2 oder 3 steht, y und z je eine ganze Zahl \geq 1 bedeuten und y + z = 2x + 2 ist.

Die Herstellung der erfindungsgemässen Treibmittelgemische kann in an sich bekannter Weise dadurch erfolgen, dass man Kohlendioxid unter Druck in ein Hydrofluoralkan der Formel I einleitet.

25

Das erfindungsgemässe Treibmittelgemisch eignet sich grundsätzlich für beliebige Aerosolanwendungen wie beispielsweise kosmetische und Haushaltssprays. Aufgrund der beschriebenen Vorteile - wie geringer Abfall des Binnendruckes bei Entleerung, geringere Temperaturabhängigkeit und leichtere Einstellbarkeit des Binnendruckes, verbesserte Benetzungseigenschaften für pharmazeutische Wirkstoffe und Verwendbarkeit herkömmlicher oberflächenaktiver Mittel wie Ölsäure, Lecithin und Sorbitantrioleat - ist das erfindungsgemässe Treibmittelgemisch aber vor allem auch für medizinische Aerosolformulierungen und insbesondere für Inhalationsaerosole geeignet.

Die Erfindung betrifft daher ebenfalls eine medizinische Aerosolformulierung, umfassend eine wirksame Menge eines pharmazeutischen Wirkstoffes und ein druckverflüssigtes Treibmittelgemisch wie oben definiert.

Beispiele geeigneter Hydrofluoralkane, die in den erfindungsgemässen Treibmittelgemischen und Aersolformulierungen verwendet werden können, sind: Difluormethan (HFA 32), Pentafluorethan (HFA 125), 1,1,2,2-Tetrafluorethan (HFA 134), 1,1,1,2-Tetrafluorethan (HFA 134a), 1,1,2-Trifluorethan (HFA 143a), 1,1,1-Trifluorethan (HFA 143a), 1,1-Difluorethan (HFA 152a), 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan (HFA 227), Hexafluorpropan (HFA 236), Pentafluorpropan (HFA 245) und dergleichen. Im allgemeinen sind Hydrofluoralkane mit 2 oder 3 Kohlenstoffatome bevorzugt. Besonders bevorzugt sind Treibmittelgemische und Aerosolformulierungen, die 1,1,1,2-Tetrafluorethan (HFA 134a), 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan (HFA 227) oder ein Gemische der beiden, beispielsweise ein 1:1-Gemisch, enthalten.

Der Kohlendioxidgehalt der erfindungsgemässen Treibmittelgemische und Aerosolformulierungen kann vorzugsweise etwa 0,0001 bis 10 Gew.-% betragen, wobei in der Regel Konzentrationen von bis zu etwa 6 Gew.-%, insbesondere bis zu etwa 3 Gew.-% besonders bevorzugt sind. In den meisten Fällen ist eine Kohlendioxidkonzentration von mindestens etwa 0,01 Gew.-%, vorzugsweise mindestens etwa 0,1 Gew.-%, angezeigt. Im Falle von medizinischen Aerosolen und insbesondere bei Inhalationsaerosolen ist im allgemeinen ein Kohlendioxidgehalt von etwa 0,01 bis 2 Gew.-%, typischerweise etwa 0,1 bis 1,0 Gew.-%, bevorzugt; höhere Konzentrationen sind in der Regel nur dann angezeigt, wenn die Formulierung einen vergleichsweise hohen Anteil an Cosolventien wie Ethanol oder Wasser enthält.

- Als pharmazeutische Wirkstoffe für die erfindungsgemässen Aerosolformulierungen eignen sich grundsätzlich alle als Aerosol verabreichbaren Wirkstoffe, wie Betamimetika, Corticosteroide, Anticholinergika, Cyclooxigenase-, Mastzell-, Lipoxigenase- und Proteolytische Enzym-Inhibitoren, Arachidonsäure-, Leukotrien-, Thromboxan-, Natrium/Kalium-kanal-, Neurokinin-, Tachykinin-, Bradykinin-, Muscarin,- Histamin-, Phosphodiesterase- und Selectin-Antagonisten, Kaliumkanalblocker, Antiinfektiva, Antibiotika, Pentamidin, Cytostatika, Fungistatika, Radikalfänger, Vitamine, Hormone, Immunstimulantien, Immunsuppresiva, Mucolytika, Heparin, Antidiabetika, Analgetika, Schlafmittel und dergleichen, beispielsweise
- Betamimetika wie Salbutamol, Formoterol, Salmeterol, Salbutamol, Fenoterol, Clenbuterol, Terbutalin, Bambuterol,
 Broxaterol, Epinephrin, Isoprenalin, Orciprenalin, Hexoprenalin, Tulobuterol, Reproterol, Bamethan etc.,

WO 98/34595 PCT/CH98/00037

- Corticoide wie Beclomethason, Betamethason, Ciclomethason, Dexamethason, Triamcinolon, Budesonid, Butixocort, Ciclesonid, Fluticason, Flunisolid, Icomethason, Mometason, Tixocortol, Loteprednol etc.,
- 5 Anticholinergika und Spasmolytika wie Atropin, Scopolamin, N-Butylscopolamin, Trospiumchlorid, Ipratropiumbromid, Oxitropiumbromid, Thiotropiumbromid, Droferin, Oxybutinin, Moxaverin, Glycopyrrolat etc.,
 - Mastzellinhibitoren wie Cromoglycinsäure, Nedocromil etc. und Lipoxigenasehemmer wie Zileuton,
 - Leukotrienantagonisten wie Iralukast, Zafirlukast und Pranlukast, Natriumkanalantagonisten wie Amilorid, Kalliumkanalantagonisten wie Bimakalim, Arachidonsäureantagonisten wie 2-Benzoxazolamin, Histaminrezeptorantagonisten wie Epinastin, Cetrizin, Mizolastin und Mequitamium,
 - Migranemittel wie Mutterkornalkaloide, Methysergid, Ergotamin, Serotonin, Sumatriptan, Zolmitriptan, Cyclandelat etc.,
- Analgetika wie Fentanyl, Morphin, Buprenorphin, Opium,
 Heroin, Nalbuphin, Pentazocin, Oxycodon, Tramadol, Pethidin, Tilidin, Methadon, Nefopam, Dextropropoxyphen, Piritramid etc.,
 - Mucolytica wie R-nase, Acetylcystein, Ambroxol, Apafant,
 Bromhexin, Surfactant etc.,
- 25 Antiemetika wie Bromoprid, Domperidon, Metoclopramid, Triethylperazin, Trifluorpromazin, Meclozin, Chlorphenoxamin, Dimenhydrinat etc.,
- Antibiotika wie Penicilline (z.B. Azlocillin), Cephalosporine (z.B. Cefotiam oder Ceftriaxon), Carbapeneme, Monobatame, Aminoglykoside (z.B. Streptomycin, Neomycin, Gentamycin, Amikacin oder Tobramycin), Chinolone (z.B. Ciprofloxacin), Makrolide (z.B. Erytromycin), Nitroimidazole (z.B. Tinidazol), Lincosamide (z.B. Clindamycin),

PCT/CH98/00037

Reserve

25

- Glykopeptide (z.B. Vancomycin), Polypeptide (z.B. Bacitracin) etc.,
- Vitamine und Radikalfänger wie Vitamin A, B, C, D oder E, Katalase, Superoxidbismutase, reduziertes Glutathion etc.,
- Antidiabetika wie Gibenclamid, Glipizid, Gliclacid, Glimepirid, Troglitazone etc.,
- Schlafmittel wie Benzodiazepine, Piperidindione, Antihistaminika etc.,
- Neuroleptika, Antidepressiva und Antikonvulsiva wie Benzodiazepine, Phenothiazine, Butyrophenone, Sulpirid, Hydantoine, Barbiturate, Succinimide, Carbamazepin etc.,
 - Hormone wie Androgene (z.B. Testosteron), Antioestrogene, Oestrogene (z.B. Estradiol), Gestagene (z.B. Progesteron), Corticosteroide, Calcitonin, Parathyrin, Somatotoropin, Oxytocin, Prolactin, Glucagon, Erythropoietin, Atriopeptin, Melanotropin, Throtropin, Gonadotropin, Vasopressin, Insulin etc.,
 - Potenzmittel wie Alprostadil,
- Cytostatika wie Stickstofflostderivate (z.B. Ifosphamid),
 N-Nitrosoharnstoffderivate (z.B. Lomustin), Antagonisten
 von Purin-und Pyrimidinbasen (z.B. Fluorouracil), Platinkomplexe (z.B. Carboplatin), Anthracycline (z.B. Doxorubicin), Podophyllinderivate (Podophyllotoxin)
 - Die genannten Wirkstoffe können gegebenenfalls in Form ihrer Isomere, Enantiomere oder Racemate und im Falle von Säuren oder Basen als solche oder in Form ihrer pharmazeutisch annehmbaren Salze verwendet werden. Die optimale Wirkstoffmenge in den erfindungsgemässen Formulierungen hängt vom jeweiligen Wirkstoff ab. In der Regel sind jedoch Aerosolformulierungen bevorzugt, die mindestens etwa 0,0001

und höchstens etwa 5 Gew.-%, insbesondere etwa 0,01 bis 3 Gew.-%, an Wirkstoff enthalten.

Die Herstellung der erfindungsgemässen Aerosolformulierungen kann in an sich bekannter Weise dadurch erfolgen, dass man Kohlendioxid unter Druck in ein verflüssigtes Hydrofluoralkan der Formel I einleitet und den pharmazeutischen Wirkstoff zusetzt. Die Zugabe des Kohlendioxids und des Wirkstoffes kann grundsätzlich in beliebiger Reihenfolge erfolgen. Im Falle von Suspensionsformulierungen ist es jedoch in der Regel bevorzugt, zuerst das Kohlendioxid in das Treibmittel einzuleiten und dann den mikronisierten Wirkstoff zuzusetzen. Die Mikronisierung des Wirkstoffes kann in bekannter Weise erfolgen und wird vorzugsweise so durchgeführt, dass eine Partikelgrösse von etwa 0,5 bis 6 µm erhalten wird.

Die erfindungsgemässen Treibmittelgemische und Aerosolformulierungen können ein oder mehrere Hydrofluoralkane und gewünschtenfalls weitere Treibgase enthalten. Vorzugsweise enthalten sie jedoch keine Fluorchlorkohlenwasserstoffe. Besonders bevorzugt sind im allgemeinen solche Treibmittelgemische und Aerosolformulierungen, die – abgesehen von gewünschtenfalls als Cosolventien verwendbaren Verbindungen wie Wasser, niedere Alkane, niedere Alkohole und niedere Ether – als Treibgase lediglich Kohlendioxid und ein oder mehrere Hydrofluoralkane der Formel I enthalten. Das Hydrofluoralkan bzw. die Hydrofluoralkane und die Kohlendioxidkonzentration werden vorzugsweise so gewählt, dass im Aerosolbehältnis ein Binnendruck von etwa 3 bis 12 bar, besonders bevorzugt etwa 4 bis 7 bar, bei 20°C eingestellt werden kann.

Die erfindungsgemässen Aerosolformulierungen eignen sich für Suspensions- und Lösungsformulierungen, und sie können übliche Zusätze wie Cosolventien und oberflächenaktive Mittel enthalten. Die Zugabe des Wirkstoffes und allfälliger weiterer Zusätze kann in an sich bekannter Weise erfolgen. Infolge der erfindungsgemäss erzielbaren Verbesserung der Fine Particle Fraction und der damit erreichbaren hohen respirablen Fraktionen von bis zu 70% ist es häufig möglich, die Wirkstoffkonzentration um bis zu etwa 50% zu verringern.

Die Verwendung eines Cosolvens ist insbesondere bei Lösungsformulierungen häufig angezeigt, kann aber gelegentlich auch bei Suspensionsformulierungen von Vorteil sein. Als Cosolventien eignen sich insbesondere Wasser, niedere Alkohole, niedere Alkane und niedere Ether, vorzugsweise Wasser, Alkohole mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Alkane mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen und Dialkylether mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie Wasser, Ethanol, Propanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Propan, Butan, Isobutan, Pentan, Dimethylether, Diethylether und dergleichen. Besonders bevorzugt ist Ethanol. Der Anteil an Cosolvens in den erfindungsgemässen Treibmittelgemischen und Aerosolformulierungen kann, falls vorhanden, im allgemeinen etwa 0,1 bis 50 Gew.-%, insbesondere etwa 1 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgemisch bzw. die Gesamtformulierung betragen. In den meisten Fällen genügt (falls Cosolvens nötig oder erwünscht ist) bereits eine Cosolvenskonzentration von etwa 0,1 bis 30 Gew.-%, typischerweise etwa 0,1 bis 10 Gew.-%.

Der Anteil an einem oder mehreren Hydrofluoralkanen der Formel I in den erfindungsgemässen Treibmittelgemischen und Aerosolformulierungen kann dementsprechend im allgemei-

nen mindestens etwa 40 Gew.-%, vorzugsweise mindestens etwa 64 Gew.-% und besonders bevorzugt mindestens etwa 87 Gew.-% des Gesamtgemisches bzw. der Gesamtformulierung betragen. Im Falle der medizinischen Aerosolformulierungen kann jedoch der Anteil an Hydrofluoralkanen im Hinblick auf den Gehalt an Wirkstoff, oberflächenaktivem Mittel und allfälligen weiteren Zusätzen auch niedriger sein und beispielsweise mindestens etwa 29 Gew.-% betragen.

Die Verwendung eines oberflächenaktiven Mittels ist insbesondere bei Suspensionsformulierungen häufig angezeigt, kann aber auch bei Lösungsformulierungen z.B. zur Ventilschmierung von Vorteil sein. Grundsätzlich eignen sich alle gebräuchlichen oberflächenaktiven Mittel wie Ölsäure, Sorbitantrioleat, Cetylpyridiniumchlorid, Soyalecithin, Polyoxyethylen(20)sorbitanmonolaurat, Polyoxethylen(10)stearylether, Polyoxyethylen(2)oleylether, Polyoxyethylen(20)sorbitanmonostearat, Polyoxyethylen(20)sorbitanmonooleat, Polyoxypropylen-polyoxyethylen-Blockcopolymere, Polyoxypropylen-polyoxyethylen-ethylendiamin-Blockcopolymere, ethoxyliertes Ricinusöl und dergleichen. Bevorzugt sind im allgemeinen Ölsäure, Sorbitantrioleat und Lecithin. Der Anteil an oberflächenaktivem Mittel kann, falls vorhanden, im allgemeinen etwa 0,001 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise etwa 0,01 bis 1 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtformulierung, betragen. Dank den verbesserten Benetzungseigenschaften des erfindungsgemässen Treibmittelgemisches sind jedoch oft bereits Konzentrationen von etwa 0,1 Gew.-% oder weniger ausreichend.

Gewünschtenfalls kann die erfindungsgemässe Aerosolformulierung ferner Wasser, beispielsweise in einer Menge von 0,0001 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtformulie-

25

rung, enthalten, was bei gewissen Wirkstoffen von Vorteil sein kann.

Weiterhin können die erfindungsgemässen Aerosolformulierungen gewünschtenfalls Puffersubstanzen oder Stabilisatoren wie Citronensäure, EDTA, Vitamin E und dergleichen enthalten. Im allgemeinen werden solche Substanzen, falls vorhanden, in Mengen von nicht mehr als etwa 1 Gew.-%, beispielsweise etwa 0,0001 bis 1 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtformulierung, verwendet.

Mit dem erfindungsgemässten Treibgas-System lässt sich beispielsweise ein Beclomethason-Dosieraerosol herstellen, das im Vergleich zu einem FCKW-haltigen Handelsprodukt (Becotide®, Glaxo Pharmaceuticals, Grossbritannien) eine weitaus bessere Dosiergenauigkeit und eine ca. 2,7-mal so hohe FPF besitzt. Ergänzend dazu wird die Deposition im Mundrohr etwa halbiert und diejenige im "sample induction port" (artifizieller Oropharynx) von ca. 50% auf 20% reduziert. Die erfindungsgemässe Beclomethason-Formulierung ermöglicht also das Dosieraerosol in Bezug auf mehrere Aspekte vorteilhafter zu gestalten, da eine Erhöhung der respirablen Dosis bei gleichzeitiger Erniedrigung des Wirkstoffverlustes in Mundrohr, und einer Reduktion der oropharyngealen Deposition, quasi eine signifikante Effizienzsteigerung gegenüber dem Handelprodukt Becotide ermöglicht.

Mit der vorliegenden Erfindung ist es auch möglich z.B. Migränemittel per inhalationem systemisch zu verabreichen. Migränepatienten, die sehr häufig unter Erbrechen leiden, können damit alternativ behandelt werden. Mit den erfindungsgemässen Formulierungen für Dosieraerosole ist es also möglich, Wirkstoffe oder Wirkstoffkombinationen als

Aerosole mit definierten Eigenschaften zu schaffen. Im Vergleich zu Handelsprodukten kann man das Partikelgrössenverteilungsspektrum so einstellen, dass man quasi den Wirkstoff in Form eines "Drug Targeting" zielgerichtet an dem gewünschten Ort in der Lunge deponieren kann. Mit dieser Art einer optimierten Wirkstoffapplikation können gleichzeitig unerwünschte Begleitwirkungen reduziert werden. Darüberhinaus können auch Wirkstoffe, die bislang nicht pulmonal appliziert wurden bzw. werden und oral nicht verabreicht werden können, da sie peroral eine schlechte Bioverfügbarkeit und/oder ein unerwünschtes Nebenwirkungsspektrum besitzen, mittels Inhalation systemisch appliziert werden, was völlig neue Therapiemöglichkeiten eröffnet. Die Erfindung dieses "Pulmonalen Drug Targeting Systems" (PDTS) wird in den Ausführungsbeispielen anhand einiger Rezepturbeispiele weiter erläutert.

Die erfindungsgemässen Aerosolformulierungen können in üblichen drucksicheren Behältnissen mit handelsüblichen Dosierventilen mit Volumina von 25 μ l bis 100 μ l verschlossen und mit geeigneten handelsüblichen Mundrohradaptern vernebelt werden.

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele weiter veranschaulicht. Die Homogenisierung von Wirkstoffsuspensionen erfolgte jeweils mit einem Rotor-Stator-Homogenisator (Kinematika).

Beispiel 1

a) 2,5 g Beclomethason-dipropionat werden in einen Druckansatzkessel eingewogen und in 55 g Ethanol, in dem zuvor 0,25 g Ölsäure gelöst wurden, unter Rühren gelöst. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 1,5 kg

HFA 227, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO₂ begast und auf einen Druck von 6,5 bar (20°C) eingestellt wurde, unter Rühren zugegeben. Die erhaltene Lösung wird mittels Druckfülltechnik (Anlage von Pamasol W. Maeder, Pfäffikon, Schweiz) in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Die erhaltene Formulierung wurde mit den auf FCKW-Treibmitteln basierenden Handelsprodukten Becotide® 100 und Becotide® 200 (Glaxo Pharmaceuticals, Grossbritannien; Batch-Nr. 10072926 bzw. 10073077) sowie Becloforte® (Glaxo AG, Schönbühl, Schweiz; Batch-Nr. 5H052) verglichen, von denen mehrere Proben in einer Apotheke gekauft und bis zur Messung in horizontaler Lage bei Raumtemperatur aufbewahrt wurden. Die neuen Formulierungen wurden in unterschiedlicher Lage (Ventil nach unten odér oben) bei 25°C und 60% relativer Feuchte bis zur Messung aufbewahrt bzw. vorher während 6 Monaten bei 30°C und 70% relativer Luftfeuchtigkeit (30°/70%rh) gelagert. Zur Bestimmung der Content Uniformity wurden im Falle der Handelsprodukte jeweils die Hübe Nr. 5-9 und 196-200 (je 3 Kanister) und im Falle der neuen Formulierung Hübe Nr. 3 und 200 (je 10 Kanister) gemessen. Die aerodynamische Partikelgrössenverteilung und die Fine Particle Fraction FPF bzw. die Fine Particle Dose FPD (Stufen 2-8) wurde mit einem 8-Stufen-Andersen-Kaskaden-Impaktor gemäss USP 23 unter Verwendung der Hübe Nr. 11-30 und 178-197 (je 3 Kanister, manuelle Betätigung) bestimmt. Die Bestimmung des Beclomethason-dipropionats erfolgt in allen Fällen mittels HPLC und UV-Messung bei 230 nm. Der mittlere aerodynamische Teilchendurchmesser MMAD wurde aus den entsprechenden logarithmischen Darstellungen der Wahrscheinlichkeitsverteilung berechnet. Die erhaltenen Werte (Anzahl Messungen in Klammer) und die relativen Standardabweichungen (RSD) sind in Tabelle 1 zusammengefasst.

Tabelle 1

Produkt	Beco	tide	Becloforte	Beispiel 1			
deklarier- ter Wert pro Hub	100 µg	200 µg	250 μg	100 µg	100 µg		
Lagerung	nicht definiert	nicht definiert	nicht definiert	nein*	6 Monate, 30°/70%rh		
Masse/Hub	79,3 mg	86,9 mg	87,9 mg	68,8 mg	67,9 mg		
RSD	13,3%	8,1%	3,3%	2,9%	5,3%		
(n)	(30)	(30)	(30)	(20)	(40)		
Dosis/Hub	107,8 µg	221,5 μg	279,5 μg	97,7 μg	102,9 μg		
RSD	23,9%	6,3%	12,8%	4,1%	13,4%		
(n)	(30)	(30)	(30)	(20)	(40)		
USP-throat	55,2 μg	122,9 µg	160,0 µg	18,9 μg	13,0 μg		
FPD (n=6)	26,9 μg	45,4 μg	47,9 μg	61,5 μg	71,8 µg		
MMAD	≈ 3,2 µm	≈ 3,2 µm	≈ 3,2 µm	≈ 1,3 µm	≈ 1,3 µm		

^{*} Ausgangsuntersuchung

b) In gleicher Weise wie in Absatz a) wurde eine Lösungsaerosolformulierung von Beclomethason-dipropionat in HFA 227, Ethanol und Ölsäure hergestellt, aber der Druck durch Einleiten von Kohlendioxid auf 4,5 bar (20°C) eingestellt, und die erhaltene Lösung mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 2

2,25 g mikronisiertes Ipratropiumbromid werden in einen Druckansatzkessel eingewogen. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 10,5 kg HFA 227 zugegeben, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO_2 begast und auf einen Druck von 6 bar $(20\,^{\circ}\text{C})$ eingestellt wurde. Nach Homogenisieren dieser Mischung wird die erhaltene Suspension mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

WO 98/34595



- 25 -

Beispiel 3

2,25 g mikronisiertes Ipratropiumbromid und 11,25 g mikronisiertes Salbutamol werden in einen Druckansatzkessel eingewogen. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 10,5 kg HFA 227 zugegeben, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO₂ begast und auf einen Druck von 6,25 bar (20°C) eingestellt wurde. Nach Homogenisieren dieser Mischung wird die erhaltene Suspension mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 4

2 g Fluticason-propionat und 0,02 g δ -Tocopherol werden in einen Druckansatzkessel eingewogen. Nach Verschliessen und Evakuieren des Ansatzkessels werden 1,5 kg HFA 134a, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO_2 begast und auf einen Druck von 4,5 bar (20°C) eingestellt wurde, unter Rühren zugegeben. Die erhaltene Suspension wird mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 5

5,0 g mikronisiertes Budesonid werden in einen Druck-ansatzkessel eingewogen. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben wird eine Mischung aus 0,85 kg HFA 134a und 0,85 kg HFA 227 zugegeben, die zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO₂ begast und auf einen Druck von 6,5 bar (20°C) eingestellt wurde. Nach Homogenisieren dieser Mischung wird die erhaltene Suspension mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

20

Beispiel 6

4,5 g mikronisiertes Oxitropiumbromid und 0,675 g mikronisiertes Formoterol-fumarat werden in einen Druckansatzkessel eingewogen. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 10,5 kg HFA 227 zugegeben, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO₂ begast und auf einen Druck von 6,25 bar (20°C) eingestellt wurde. Nach Homogenisieren dieser Mischung wird die erhaltene Suspension mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 7

112,5 g mikronisiertes Lomustin werden in einen Druckansatzkessel eingewogen. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 10,5 kg HFA 227 zugegeben, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel, in dem 312 g Ethanol vorgelegt wurden, mit CO_2 begast und auf einen Druck von 4,5 bar (20°C) eingestellt wurde. Nach Homogenisieren dieser Mischung wird die erhaltene Formulierung mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 8

5 g Heparin werden in einen Druckansatzkessel eingewogen und in 50 g Ethanol, in dem zuvor 0,25 g Lecithin gelöst wurden, unter Rühren suspendiert. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 1,5 kg HFA 227, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO₂ begast und auf einen Druck von 4,5 bar (20°C) eingestellt wurde, unter Rühren zugegeben und homogenisiert. Die erhaltene Suspension wird mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 9

2,6 g Estradiol werden in einen Druckansatzkessel eingewogen und in 405,6 g Ethanol, in dem zuvor 0,26 g Ölsäure gelöst wurden, unter Rühren gelöst. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 6,7 kg HFA 134a, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO2 begast und auf einen Druck von maximal 6,5 bar (20°C) eingestellt wurde, unter Rühren zugegeben. Die erhaltene Formulierung wird mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 10

2,6 g Fentanyl werden in einen Druckansatzkessel eingewogen und in 405,6 g Ethanol, in dem zuvor 0,26 g Ölsäure gelöst wurden, unter Rühren gelöst. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 6,7 kg HFA 134a, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO₂ begast und auf einen Druck von maximal 6,5 bar (20°C) eingestellt wurde, unter Rühren zugegeben. Die erhaltene Formulierung wird mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 11

2,6 g Scopolamin werden in einen Druckansatzkessel eingewogen und in 405,6 g Ethanol, in dem zuvor 0,26 g Ölsäure gelöst wurden, unter Rühren gelöst. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 6,7 kg HFA 134a, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO_2 begast und auf einen Druck von 8 bar (20°C) eingestellt wurde, unter Rühren zugegeben. Die erhaltene Lösung wird mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 12

2,6 g Sumatriptan werden in einen Druckansatzkessel eingewogen und in 405,6 g Ethanol, in dem zuvor 0,26 g Ölsäure gelöst wurden, unter Rühren gelöst. Nach Verschliessen und Evakuieren desselben werden 6,7 kg HFA 134a, das zuvor in einem anderen Druckansatzkessel mit CO₂ begast und auf einen Druck von 7 bar (20°C) eingestellt wurde, unter Rühren zugegeben. Die erhaltene Zubereitung wird mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 13

15,6 g Beclomethasondipropionat werden in 811 g Ethanol, das 3 g Ölsäure enthält, gelöst. Die klare Lösung wird mit 7,3 kg HFA 227 versetzt. Die erhaltene Mischung wird zu 9,4 g vorgelegtem Salbutamolsulfat gegeben und ausreichend homogenisiert. Nach Abschluss der Homogenisierung wird mit 2 kg HFA 227, das mit CO₂ begast und auf einen Druck von 5 bar (20°C) eingestellt wurde, verdünnt und abschliessend homogenisiert. Die fertige Zubereitung wird mittels Druckfülltechnik in mit Dosier-Ventilen verschlossene Aluminiumdosen abgefüllt.

Beispiel 14

20 g Triamcinolonacetonid werden in 1,5 kg Ethanol gelöst. Die Lösung wird in offene Aluminiumdosen abgefüllt und diese mit geeigneten Dosier-Ventilen verschlossen. Die Dosen werden mit insgesamt 4 kg HFA 227, das mit CO₂ begast und auf einen Druck von 5 bar (20°C) eingestellt wurde, mittels Druckfülltechnik befüllt.

Patentansprüche

 Druckverflüssigtes Treibmittelgemisch für Aerosole, umfassend Kohlendioxid und ein Hydrofluoralkan der allgemeinen Formel

 $C_X H_V F_Z$ (I)

worin x für die Zahl 1, 2 oder 3 steht, y und z je eine ganze Zahl \geq 1 bedeuten und y + z = 2x + 2 ist.

- 2. Treibmittelgemisch nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, es mindestens 40 Gew.-% an Hydrofluoralkan der
 Formel I enthält.
- 3. Treibmittelgemisch nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens 64 Gew.-%, vorzugsweise mindestens 87 Gew.-%, an Hydrofluoralkan der Formel I enthält.
- 4. Treibmittelgemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass es als Hydrofluoralkan der Formel I 1,1,1,2-Tetrafluorethan, 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan oder ein Gemisch der beiden enthält.
- 5. Treibmittelgemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es bei 20°C einen Druck von 3 bis 12 bar, vorzugsweise 4 bis 7 bar, aufweist.
 - 6. Treibmittelgemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass der Kohlendioxidgehalt 0,0001 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 6 Gew.-%, beträgt.

- 7. Treibmittelgemisch nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich ein Cosolvens in einer Menge von 0,1 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 30 Gew.-%, enthält.
- 8. Treibmittelgemisch nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass es als Cosolvens Wasser, Ethanol, Propanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Propan, Butan, Isobutan, Pentan, Dimethylether oder Diethylether enthält.
- 9. Medizinische Aerosolformulierung, umfassend eine wirksame Menge eines pharmazeutischen Wirkstoffes und ein
 druckverflüssigtes Treibmittelgemisch, enthaltend Kohlendioxid und ein Hydrofluoralkan der allgemeinen Formel

$$C_X H_V F_Z$$
 (I)

worin x für die Zahl 1, 2 oder 3 steht, y und z je eine ganze Zahl \geq 1 bedeuten und y + z = 2x + 2 ist.

- 10. Aerosolformulierung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, sie mindestens 29 Gew.-%, vorzugsweise mindestens 40 Gew.-%, an Hydrofluoralkan der Formel I enthält.
- 11. Aerosolformulierung nach Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens 64 Gew.-%, vorzugsweise mindestens 87 Gew.-%, an Hydrofluoralkan der Formel I enthält.
- 12. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Hydrofluoralkan der Formel I 1,1,1,2-Tetrafluorethan, 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan oder ein Gemisch der beiden enthält.

- 13. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass sie bei 20°C einen Druck von 3 bis 12 bar, vorzugsweise 4 bis 7 bar, aufweist.
- 14. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass der Kohlendioxidgehalt 0,0001 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 6 Gew.-%, beträgt.
 - 15. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass sie zusätzlich ein Cosolvens in einer Menge von 0,1 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 30 Gew.-%, enthält.
 - 16. Aerosolformulierung nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Cosolvens Wasser, Ethanol, Propanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Propan, Butan, Isobutan, Pentan, Dimethylether oder Diethylether enthält.
- 17. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff ein Betamimetikum, vorzugsweise Salbutamol, Formoterol, Salmeterol, Salbutamol, Fenoterol, Clenbuterol, Terbutalin, Bambuterol, Broxaterol, Epinephrin, Isoprenalin, Orciprenalin, Hexoprenalin, Tulobuterol, Reproterol oder Bamethan, enthält.
 - 18. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff ein Corticoid, vorzugsweise Beclomethason, Betamethason, Ciclomethason, Dexamethason, Triamcinolon, Budesonid, Butixocort, Ciclesonid, Fluticason, Flunisolid, Icomethason Mometason, Tixocortol oder Loteprednol, enthält.

- 19. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff ein Anticholinergikum und/oder ein Spasmolytikum, vorzugsweise Atropin, Scopolamin, N-Butylscopolamin, Trospiumchlorid, Ipratropiumbromid, Oxitropiumbromid, Thiotropiumbromid, Droferin, Oxybutinin, Moxaverin oder Glycopyrrolat, enthält.
- 20. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff einen Mastzellinhibitor, vorzugsweise Cromoglycinsäure oder Nedocromil, und/oder einen Lipoxigenasehemmer, vorzugsweise Zileuton, enthält.
- 21. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff ein Migränemittel, vorzugsweise ein Mutterkornalkaloid, Methysergid, Ergotamin, Serotonin, Sumatriptan, Zolmitriptan oder Cyclandelat, enthält.
- 22. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff ein Analgetikum, vorzugsweise Fentanyl, Morphin, Buprenorphin, Opium, Heroin, Nalbuphin, Pentazocin, Oxycodon, Tramadol, Pethidin, Tilidin, Methadon, Nefopam, Dextropropoxyphen oder Piritramid, enthält.
- 23. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Wirkstoff ein Hormon, vorzugsweise ein Androgen, ein Antioestrogen, ein Oestrogen, ein Gestagen, ein Corticosteroid, Calcitonin, Parathyrin, Somatotoropin, Oxytocin, Prolactin, Glucagon, Erythropoietin, Atriopeptin, Melanotropin, Throtropin, Gonadotropin, Vasopressin oder Insulin, enthält.

- 24. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 23, dadurch gekennzeichnet, dass sie ein oberflächenaktives Mittel, vorzugsweise Ölsäure, Sorbitantrioleat, Cetylpyridiniumchlorid, Soyalecithin, Polyoxyethylen(20)sorbitanmonolaurat, Polyoxethylen(10)stearylether, Polyoxyethylen(2)-oleylether, Polyoxyethylen(20)sorbitanmonostearat, Polyoxyethylen(20)sorbitanmonostearat, Polyoxyethylen(20)sorbitanmonooleat, ein Polyoxypropylen-polyoxyethylen-ethylen-Blockcopolymer, ein Polyoxypropylen-polyoxyethylen-ethylendiamin-Blockcopolymer oder ethoxyliertes Ricinusöl, enthält.
 - 25. Aerosolformulierung nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, dass sie höchstens 5 Gew.-%, vorzugsweise höchstens 1 Gew.-%, an oberflächenaktiven Mitteln enthält.
- 26. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 25,
 5 dadurch gekennzeichnet, dass sie höchstens 0,1 Gew.-% an oberflächenaktiven Mitteln oder kein oberflächenaktives
 Mittel enthält.
 - 27. Aerosolformulierung nach einem der Ansprüche 9 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass sie zusätzlich eine Puffersubstanz und/oder einen Stabilisator, vorzugsweise Citronensäure, EDTA oder Vitamin E, enthält.
 - 28. Verfahren zur Herstellung der medizinischen Aerosolformulierung gemäss Ansprüchen 9 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass man Kohlendioxid unter Druck in ein verflüssigtes Hydrofluoralkan der allgemeinen Formel

$$C_x H_v F_z$$
 (I)

worin x für die Zahl 1, 2 oder 3 steht, y und z je eine ganze Zahl \geq 1 bedeuten und y + z = 2x + 2 ist, einleitet und den pharmazeutischen Wirkstoff zusetzt.

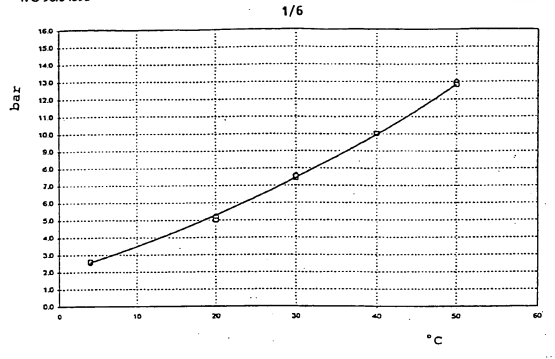


Fig. 1a

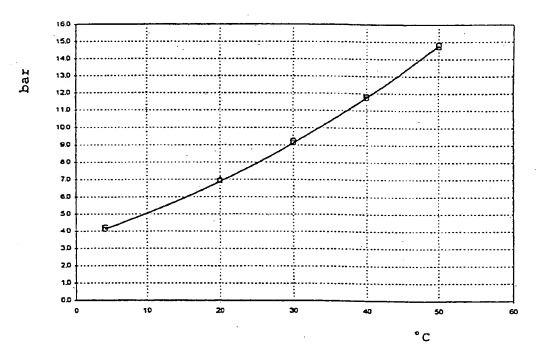


Fig. 1b

WO 98/34595 PCT/CH98/00037

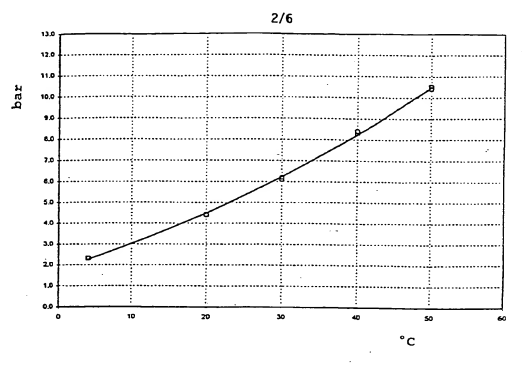


Fig. 2a

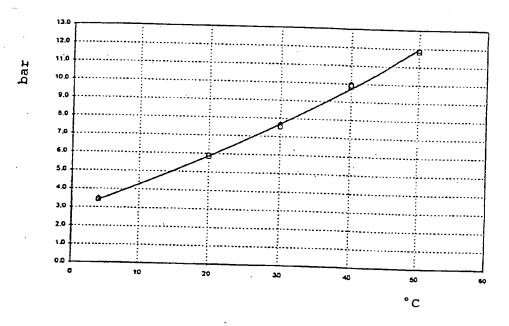


Fig. 2b



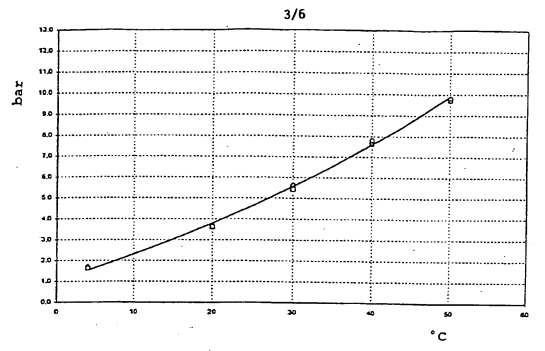


Fig. 3a

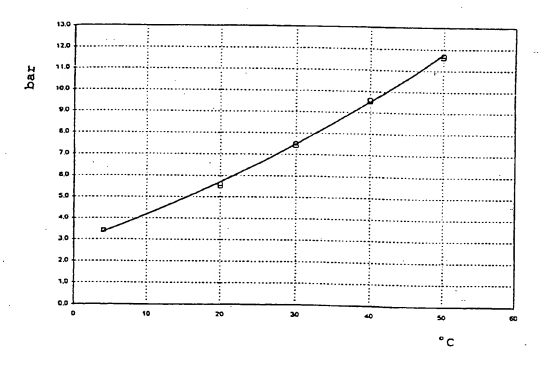


Fig. 3b

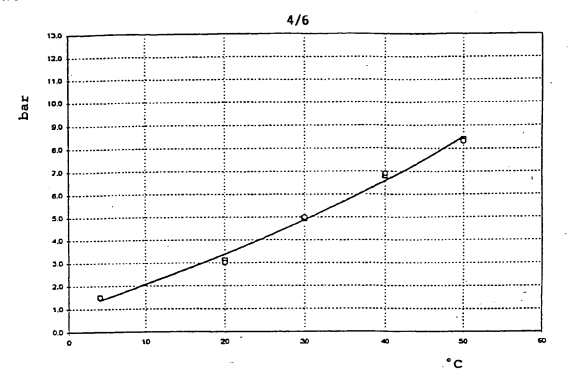


Fig. 4a

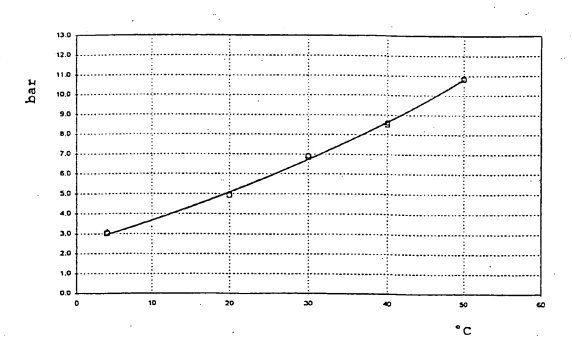


Fig. 4b

WO 98/34595 PCT/CH98/00037

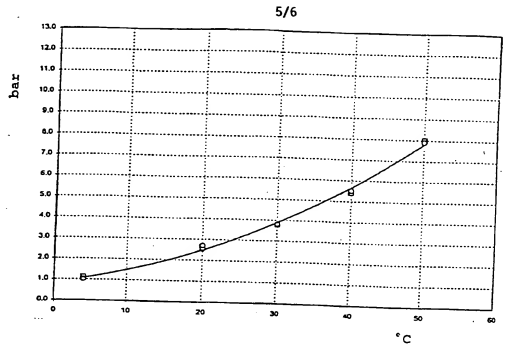


Fig. 5a

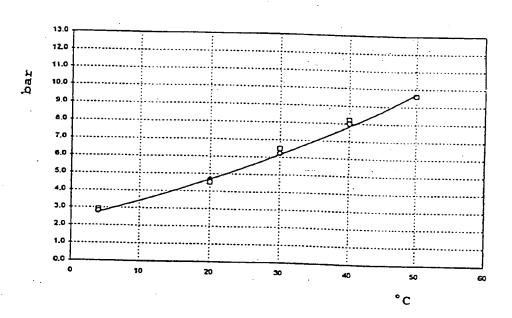


Fig. 5b

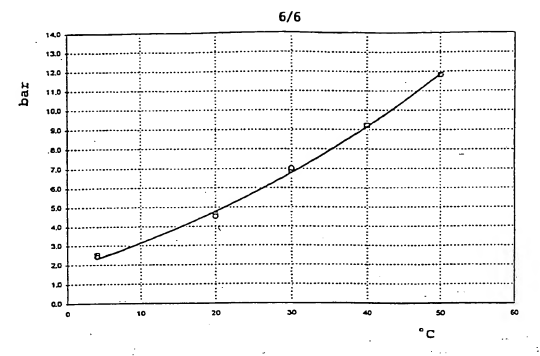


Fig. 6a

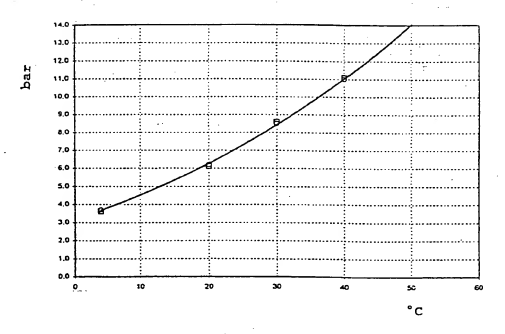


Fig. 6b

		PCT/CH	98/00037
A CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/12 A61K9/00		
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
	SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system tollowed by classificat	ion symbols)	
IPC 6	A61K		
		`	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fiel	ds searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	ase and, where practical, search terms	used)
1			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		···
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	evant passages	Relevant to claim No.
Υ	DATABASE WPI		1-28
	Week 8635		•
	Derwent Publications Ltd., Londo	n, GB;	
	AN 86-228980 '35! XP002039614		· ·
	cited in the application		
	see abstract		
	& JP 61 158 919 A (TAISHO PHARM.	CO. LTD.	
) 18 July 1986		
Υ	US 4 139 607 A (C.W.SIMONS ET AL	.) 13	1-28
	February 1979	,, 20	
	cited in the application		
	see claims	•	·.
	see column 3, line 14 - line 44		·
	***************************************	-/ 	
		•	. 1
,			
	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are list	sted in annex.
* Special ca	tegories of cited documents:	"T" later document published after the	
"A" docume	ant defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict cited to understand the principle	
"E" earlier o	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance:	the claimed invention
filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or		cannot be considered novel or ca involve an inventive step when the	
citatio	is cited to establish the publication date of another no or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; cannot be considered to involve:	the claimed invention
"O" docume other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one ments, such combination being of	or more other such docu-
	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	in the art. "5" document member of the same pa	,
	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international	
2	7 April 1998	07/05/1998	
Name and r	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U	
		1	

3



Inter Application No PCT/CH 98/00037

(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	 Relevant to daim No.
tegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	 Malayari to claim No.
	WO 93 17665 A (R.E.SIEVERS ET AL.) 16 September 1993 cited in the application see claims 1-12 see page 7, line 12 - line 23	1-28
	DATABASE WPI Week 8925 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 89-184245 '25! XP002039615 cited in the application see abstract & ANONYMOUS: "AEROSOL PRESSURE PACKS FOR ADMINISTRATION OF MEDICAMENTS CONTAIN PROPELLANTS SUCH AS HYDROCARBON(S), CARBON DIOXIDE, NITROGEN ETC. AND/OR FLUOROHYDROCARBON(S)" RESEARCH DISCLOSURE, no. 301061, 10 May 1989,	1-28
-	WO 94 01511 A (SMITHKLINE BEECHAM) 20 January 1994 cited in the application see claims	1-28

3

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4139607 A	13-02-79	US 4041148 A	09-08-77
		AU 2286777 A	07-09-78
		BR 7702155 A	06-06-78
		CA 1075854 A	22-04-80
		DE 2709229 A	23-02-78
•		FR 2362201 A	17-03-78
		JP 53022880 A	02-03-78
		SE 7702201 A	17-02-78
WO 9317665 A	16-09-93	US 5301664 A	12-04-94
WO 3317003 A	10 03 20	AT 158716 T	15-10-97
		CA 2131393 A	16-09 - 93
•		DE 69314326 D	06-11-97
		DE 69314326 T	09-04-98
		EP 0627910 A	14-12-94
	•	MX 9301246 A	01-09-93
•		US 5639441 A	17-06-97
W0 9401511 A	20-01-94	NONE	

•			
A KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K9/12 A61K9/00		
Nach der In	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchies IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifiketionssystem und Klassifiketionssymbo A61K	le)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	tallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evil. verwendete S	ouchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLÄGEN	·	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	DATABASE WPI Week 8635 Derwent Publications Ltd., London AN 86-228980 '35! XP002039614 in der Anmeldung erwähnt siehe Zusammenfassung & JP 61 158 919 A (TAISHO PHARM.) 18.Juli 1986		1-28
Y	US 4 139 607 A (C.W.SIMONS ET AL. 13.Februar 1979 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche siehe Spalte 3, Zeile 14 - Zeile 		1-28
	tere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu lehmen	X Siehe Anhang Patentlamilie	-
"A" Veröfte aber r "E" älteres Anme "L" Veröfte scheir ander soll or ausge "O" Veröfte eine E "P" Veröfte dem t	intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, licht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen klodatum veröffentlicht worden ist. Intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie stührt) antlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichtworden ist.	kann nicht als auf erfinderischer I aligk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden tung; die beanspruchte Erlindung hung nicht als neu oder auf chtet werden tung; die beanspruchte Erlindung eit beruhend betrachtet ein der mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist Patentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche 27. April 1998	Absendedatum des internationalen Re 07/05/1998	a ioronomboratus
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevolmächtigter Bediensteler Scarponi, U	

3



Intermedia Aktenzeichen
PCT/CH 98/00037

	PCI/CR 9	8/0003/
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 93 17665 A (R.E.SIEVERS ET AL.) 16.September 1993 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1-12 siehe Seite 7, Zeile 12 - Zeile 23	1-28
Y	DATABASE WPI Week 8925 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 89-184245 '25! XP002039615 in der Anmeldung erwähnt siehe Zusammenfassung & ANONYMOUS: "AEROSOL PRESSURE PACKS FOR ADMINISTRATION OF MEDICAMENTS CONTAIN PROPELLANTS SUCH AS HYDROCARBON(S), CARBON DIOXIDE, NITROGEN ETC. AND/OR FLUOROHYDROCARBON(S)" RESEARCH DISCLOSURE, Nr. 301061, 10.Mai 1989,	1-28
•	WO 94 01511 A (SMITHKLINE BEECHAM) 20.Januar 1994 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche	1-28
		<u>.</u>
	• .	
		1

3

PCT/CH 98/00037

im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokumer	Datum der t Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4139607 A	13-02-79	US 4041148 A	09-08-77
_		AU 2286777 A	07-09-78
		BR 7702155 A	06-06-78
		CA 1075854 A	22-04-80
		DE 2709229 A	23-02-78
		FR 2362201 A	17-03-78
		JP 53022880 A	02-03-78
		SE 7702201 A	17-02-78
WO 9317665 A	16-09-93	US 5301664 A	12-04-94
		AT 158716 T	15-10-97
		CA 2131393 A	16-09-93
		DE 69314326 D	06-11-97
		DE 69314326 T	09-04-98
		EP 0627910 A	14-12-94
		MX 9301246 A	01-09-93
		US 5639441 A	17-06-97
WO 9401511 A	20-01-94	KEINE	